Attorney Docket # 3029-

COPY OF PAPERS ORIGINALLY FILED

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Application of

Yasuhiro SAKAI et al.

Serial No.:

10/005,753

Filed: October 29, 2001

For:

Method of Staining, and Detecting

Counting Bacteria, and a Diluent for Bacterial

Stain

Assistant Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Examiner: Not Yet Assigned Group Art: Not Yet Assigned

sufficient postage as first class mail in an Washington, D.C. 20231, on (Date of De

January 14, 2002 Date of Signature

FEB 0 7 200:

TECH CENTER 1600 LETTER TRANSMITTING PRIORITY DOCUMENT

In order to complete the claim to priority in the above-identified application under 35 U.S.C. §119, enclosed herewith is a certified copy of each foreign application on which the claim of priority is based: <u>Japan</u> on <u>November 01, 2000</u>, No. <u>2000-334641</u>.

Respectfully submitted,

COHEN, PONTANI, LIEBERMAN & PAVANE

By_

Lance J. Lieberman Reg. No. 28,437 551 Fifth Avenue, Suite 1210 New York, N.Y. 10176 (212) 687-2770

January 14, 2002



本 国 特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日 Date of Application:

2000年11月 1日

RECEIVED

出 願 番 号 Application Number:

特願2000-334641

FEB 0 7 2002

出 願 人 Applicant(s):

シスメックス株式会社

TECH CENTER 1600/2900

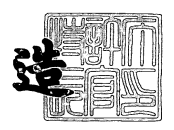
2001年12月14日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office









特許願

【整理番号】

【書類名】

00-044JP

【提出日】

平成12年11月 1日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G01N 33/48

【発明者】

【住所又は居所】

神戸市中央区脇浜海岸通1丁目5番1号 シスメックス

株式会社内

【氏名】

酒井 康裕

【発明者】

【住所又は居所】

神戸市中央区脇浜海岸通1丁目5番1号 シスメックス

株式会社内

【氏名】

河島 康之

【発明者】

【住所又は居所】

神戸市中央区脇浜海岸通1丁目5番1号 シスメックス

株式会社内

【氏名】

井上 淳也

【発明者】

【住所又は居所】

神戸市中央区脇浜海岸通1丁目5番1号 シスメックス

株式会社内

【氏名】

池内 喜郎

【特許出願人】

【識別番号】

390014960

【氏名又は名称】 シスメックス株式会社

【代理人】

【識別番号】

100088867

【弁理士】

【氏名又は名称】

西野 卓嗣

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 059617

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9723350

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 細菌の染色方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 亜硝酸イオンを還元可能な物質の存在下で、ポリメチン系色素を作用させることを特徴とする細菌の染色方法。

【請求項2】 前記亜硝酸イオンを還元可能な物質が、アスコルビン酸またはその塩、イソアスコルビン酸またはその塩、スルファミン酸、スルファニル酸、スルファニルアミド、アミノメタン、アミノメタンスルフォン酸、アミノエタンスルフォン酸、グリシン、グルタミン酸、グルタミン、アスパラギン酸、アスパラギン、メチオニン、グルタチオン、システイン、メルカプトエタノール、メルカプト酢酸、チオフェノール、3-メルカプトプロピオン酸、亜硫酸ナトリウム、ピロ亜硫酸ナトリウム、塩酸ヒドロキシルアミン、ホスフィン酸ナトリウム、及び尿素からなる群より選択される請求項1記載の細菌の染色方法。

【請求項3】 前記ポリメチン系色素が、以下の群から選択される少なくとも1つである請求項1記載の細菌の染色方法。;

(1) チアゾールオレンジ

(2)

【化1】

(3)

【化2】

$$S$$
 N_1
 C_2H_5
 $C1O4$

(4)

【化3】

$$\begin{array}{c|c} & & \\ & &$$

(5).

【化4】

(6)

【化5】

(7)

【化6】

(8)

【化7】

(9)

【化8】

$$\begin{array}{c|c}
& & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
&$$

(10)以下の一般式で表される化合物:

【化9】

$$R_3$$
 $C=C$
 $C=C$
 R_5
 R_5
 R_5
 R_7

(式中、R1は水素原子又は炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基;R2及びR3は水素原子、炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基又は炭素数 $1 \sim 3$ のアルコキシ基;R4は水素原子、アシル基又は炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基;R5は水素原子、置換されていてもよい炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基;Zは硫黄原子、酸素原子又は炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基で置換された炭素原子;nは1又は2;X-はアニオンである)

(11)以下の一般式で表される化合物:

【化10】

$$R_{2}$$

$$C H = C H \rightarrow_{n} C H$$

$$R_{1}$$

$$X^{-}$$

$$R_{2}$$

(式中、R1は水素原子又は炭素数 $1 \sim 1$ 8のアルキル基;R2及びR3は水素原子、炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基又は炭素数 $1 \sim 3$ のアルコキシ基;R4は水素原子、アシル基、又は炭素数 $1 \sim 1$ 8のアルキル基;Zは硫黄、酸素、あるいは炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基を有する炭素であり;nは0,1又は2であり;X-はアニオンである)。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、臨床試料中の細菌、とくに好適には尿試料中に存在する細菌の染色方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

尿中細菌数は感染の有無を判定する上で臨床診断上、重要なパラメーターである。一般的に、尿路感染症(Urinary Tract Infection)の判定基準として、尿中細菌数が105個/ml以上出現した場合を陽性とする。また103個/ml以下では汚染尿(常在菌)であるとして陰性としている。104個/ml程度の場合は判定保留域であるが、再検領域とする場合が多い。

[0003]

従来から行われている尿中細菌の確認方法としては、グラム染色した後顕微鏡下で確認する、無染色で顕微鏡下で確認する、蛍光染色した後顕微鏡下で確認する、といった方法などが挙げられる。

[0004]

尿中には夾雑物と言われる臨床上有用ではない粘液糸、結晶、無晶性塩類、細胞の断片がしばしばみられこれらが重要な測定粒子(特に細菌)の妨害となり、細菌数を正確に計数することは困難であった。現実的には10⁴個/ml程度の菌数を精度良く計数する方法は存在しなかった。

[0005]

例えば、グラム染色は、細菌と夾雑物が同時に染色されるため、顕微鏡下において数の少ない細菌の見落としが多い。また染色工程が複数あり、染色に時間を要する(約15分)ため、作業効率が悪かった。

[0006]

また、無染色鏡検は、方法としては迅速であるが、特に球菌状の夾雑物が出現した場合には菌との弁別が不可能である。

[0007]

蛍光染色鏡検については、細菌検出性能は上記二つの方法よりも高いが、細菌 以外の夾雑物が混入した場合に、それらを効果的に除去し、さらに細菌を迅速に 染色する方法については開示されていない。

[0008]

なお、標準法である寒天培地法の場合は、菌数の測定に16時間以上要し、迅速とは言い難い。

[0009]

なお、米国特許第4,622,298号、特開平9-119926号および特開平9-329596号には蛍光染色された尿試料をフローサイトメータで測定し細菌を検出する方法が提案されている。また、蛍光染色にはポリメチン系色素が使用されている。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】

しかし、細菌を染色するのにポリメチン系色素を用いた場合、細菌が十分に染色されない場合がある。硝酸還元能力のある細菌が増殖して亜硝酸塩を多量に生産しているような試料の場合、亜硝酸イオンがポリメチン系色素を分解してしまい、細菌の染色のために有効に作用しない。

[0011]

とくに、酸性 p Hにおいては、細菌が良く染色され、また尿試料のように粘液 糸が共存する場合はその影響を少なくすることができるが、亜硝酸イオンによる 影響は、酸性 p Hにおいて顕著である。

[0012]

本発明は、試料中に亜硝酸イオンが高濃度で存在しても、細菌を迅速に効率よく検出できるような染色方法を提供することを目的とする。

[0013]

【課題を解決するための手段】

本発明の細菌染色方法は、亜硝酸イオンを還元可能な物質の存在下で、ポリメチン系色素を作用させることからなる。

[0014]

【発明の実施の形態】

本発明を実施する際、試料は細菌を含むものであれば特に制限されないが、特に尿試料において有効である。

[0015]

亜硝酸イオンを還元可能な物質としては、例えば、アスコルビン酸またはその 塩、イソアスコルビン酸またはその塩、スルファミン酸、スルファニル酸、スル ファニルアミド、アミノメタン、アミノメタンスルフォン酸、アミノエタンスル フォン酸、グリシン、グルタミン酸、グルタミン、アスパラギン酸、アスパラギ ン、メチオニン、グルタチオン、システイン、メルカプトエタノール、メルカプ ト酢酸、チオフェノール、3-メルカプトプロピオン酸、亜硫酸ナトリウム、ピロ 亜硫酸ナトリウム、塩酸ヒドロキシルアミン、ホスフィン酸ナトリウム、及び尿 素からなる群より一種またはそれ以上の物質を組み合わせて選択することができ る。濃度の目安としては、試料を希釈するための希釈液中で、10mM以上の濃 度で使用できるが、好ましくは、アスコルビン酸の場合では、85~115mM 、スルファミン酸では40~200mM、システイン、グルタチオン及び亜硫酸 ナトリウムでは10~50mM、尿素では0.5M以上が好適である。ただし、 尿素は濃度が高すぎると細胞の変性が起こる可能性があるため好ましくない。一 般に、硝酸還元細菌 10^5 個/m1存在下で、亜硝酸イオンが0.06mg/m1産生されるといわれている。また、一般に細菌の増殖は、10 8 ~10 9 個/ $_{
m m}$ 1で上限となり、それ以上に増殖しない(できない)といわれている。そのため 、10 5 〜10 8 個/mlの細菌が産生する亜硝酸イオンを還元できる量が好まし ٧١.

[0016]

本発明の細菌染色方法において、染色時のpHは細菌が染色されるpHであれば特に制限されないが、試料が尿試料の場合、染色時のpHを酸性にすることで、(1)細菌が中性やアルカリ性よりも良く染色されること、(2)粘液糸の非特異染色を抑え、かつ粘液糸をある程度溶解させることができるので有利である

[0017]

また、細菌を含む試料に、カチオン性界面活性剤を添加すると、細菌の細胞膜が傷害され、色素が入り込みやすくなるので好ましい。その結果、細菌の細胞内の物質と色素とが効率よく結合して細菌がよく染色され、夾雑物と弁別しやすくなる。一方、粘液糸や赤血球や細胞の破片などは、溶解あるいは収縮し、細菌の検出への影響が低減されることとなる。

カチオン性界面活性剤はとくに限定されないが、好適には以下の式で示される 四級アンモニウム塩:

【化11】

(式中、 R_1 は炭素数 $8\sim 1$ 8 のアルキル基; R_2 、 R_3 及び R_4 は同一又は異なって、炭素数 $1\sim 3$ のアルキル基またはベンジル基; Y^- はハロゲンイオンである)が使用できる。

[0020]

例えば、デシルトリメチルアンモニウム塩、ドデシルトリメチルアンモニウム 塩、テトラデシルトリメチルアンモニウム塩、ヘキサデシルトリメチルアンモニ ウム塩及びオクタデシルトリメチルアンモニウム塩が好適に使用される。使用量 については、10~30000mg/l、好ましくは100~3000mg/lが好適である。

[0021]

色素については、細菌を染色できるものであれば特に制限されないが、試料が 尿試料の場合には上述の理由により、酸性域で細菌を染色できるものが好ましい 。濃度については、色素ごとに好適な濃度は異なるが、例えば、0.1~100ppm (最終濃度)の範囲で使用できる。なお、細菌の検出能力の点から、使用する色素 は、少なくとも細菌を構成する成分の一つと結合し、蛍光を発する蛍光色素を使 うのが有利である。この点で、ポリメチン系色素が好ましく、例えば、以下の (1)~(11)の色素が使用できる。

[0022]

(1) チアゾールオレンジ

[0023]

(2)

【化12】

[0024]

(3)

【化13】

[0025]

(4)

【化14】

$$\begin{array}{c|c} S \\ & > \\ & > \\ & | \\ (CH_2)_3 \\ & + N(CH_3)_3 \end{array} \xrightarrow{3 \text{ Br}} \begin{array}{c} - CH \\ & > \\ & | \\ & | \\ & | \\ & + N(CH_3)_3 \end{array} \xrightarrow{3 \text{ Br}} \begin{array}{c} - CH \\ & | \\ & | \\ & | \\ & + N(CH_3)_3 \end{array}$$

[0026]

(5)

【化15】

[0027]

(6)

【化16】

[0028]

(7)

【化17]

$$s = (CH_{2})_{3} \qquad 2 (CH_{3}CH_{2})_{3}NH$$

$$S = (CH_{2})_{3} \qquad (CH_{2}CH_{2})_{3}NH$$

$$S = (CH_{2})_{3} \qquad (CH_{3}CH_{2})_{3}$$

$$CH_{3} \qquad (CH_{3}CH_{2})_{3} \qquad (CH_{3}CH_{3}CH_{3})$$

[0029]

(8)

【化18】

[0030]

(9)

【化19】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

[0031]

(10)以下の一般式で表される化合物:

【化20】

$$R_3$$
 $C=C$
 $C=C$
 R_5
 R_5
 R_5
 R_5

(式中、 R_1 は水素原子又は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基; R_2 及び R_3 は水素原子、炭素数 $1\sim3$ のアルキル基又は炭素数 $1\sim3$ のアルコキシ基; R_4 は水素原子、アシル基又は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基; R_5 は水素原子、置換されていてもよい炭素数 $1\sim3$ のアルキル基;Zは硫黄原子、酸素原子又は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基で置換された炭素原子;nは 1又は 2 ; X^- はアニオンである)

[0032]

(11)以下の一般式で表される化合物:

【化21】

$$R_{2}$$

$$Z$$

$$C H = C H \rightarrow_{n} C H$$

$$R_{1}$$

$$X^{-}$$

$$R_{2}$$

(式中、 R_1 は水素原子又は炭素数 $1\sim 1$ 8のアルキル基; R_2 及び R_3 は水素原子、炭素数 $1\sim 3$ のアルキル基又は炭素数 $1\sim 3$ のアルコキシ基; R_4 は水素原子、アシル基、又は炭素数 $1\sim 1$ 8のアルキル基;Zは硫黄、酸素、あるいは炭素数 $1\sim 3$ のアルキル基を有する炭素であり;n は 0 ,1 又は 2 であり; X^- はア

ニオンである)。

[0033]

これらの色素のうち、(1)は市販品を入手できる。(2)、(3)は日本感光色素研究所(株)より入手できる。(5)~(9)は、Molecular Probes,Inc.より入手できる。

[0034]

また、(10)は、特開平9-104683号に、(11)は、特開平10-319010号に製造方法が記載されている。

[0035]

なお、(10)の一般式で示される色素のうち、特に、次の色素; 【化22】

[0036]

また、(11)の一般式で示される色素のうち、特に次の色素; 【化23】

が好適である。

[0037]

さらに、試料が尿試料の場合、硫酸塩または硝酸塩のうちいずれかの無機塩の 共存下で染色を行うことで、細菌の蛍光染色性を増大させ、夾雑物の非特異染色 を抑制することができるので好ましい。使用量としては、10~500mM、好ましく は50~200mMの濃度範囲で使用できる。

[0038]

本発明の染色法では、試料中に、硝酸還元力を持ち亜硝酸を産生する細菌、例えば、Staphyrococcus aureusのような腸内菌、E.coli, Klebsiella sp., Prote us sp.などのグラム陰性通性桿菌が多量に存在している場合に好適に染色される。また、尿試料に限らず、血液、髄液など他の臨床試料にも適用できる。

[0039]

本発明の染色法は、試料、亜硝酸イオンを還元可能な物質を含む水溶液、色素を含む溶液を混合することで実施できる。なお、色素は亜硝酸イオンを還元可能な物質を含む水溶液中に含有させてもよいが、使用する色素が水溶液中では不安定な場合には、色素をメタノール、エタノールやエチレングリコールなどの水溶性有機溶媒中に溶解しておき、使用時に亜硝酸イオンを還元可能な物質を含む水溶液と混合するようにしておけば、色素の保存安定性を向上させることができる

[0040]

反応温度・時間は特に限定されないが、温度は、 $15\sim50$ C、時間は、混合直後から15 分間で実施できる。

[0041]

本発明の染色法により染色された試料は、顕微鏡や画像認識装置で観察して細菌を検出することもできるが、フローサイトメトリによって細菌を高精度で検出・計数することができる。

[0042]

すなわち、①細菌を含む試料を、亜硝酸イオンを還元可能な物質を含む水溶液 で希釈し、

- ②該試料をポリメチン系蛍光色素を用いて一定時間染色反応させ、
- ③前記工程で処理された試料をフローサイトメータの検出部に導入し、染色され

た細菌の細胞一つ一つに光を照射し、該細胞から発せられる散乱光及び蛍光を測定し、

④測定した散乱光及び蛍光の信号強度または、粒子の長さを反映するパルス幅に基づいて細菌と他の成分を分離・計数することによって細菌を検出することができる。

[0043]

とくに試料が尿試料の場合、細菌以外に様々な成分が共存するため、そのような場合に細菌と他の成分を分離・計数するには、測定によって得られた信号を組み合わせて行うことができる。信号の組み合わせとして例えば、前方散乱光強度と前方散乱光パルス幅と蛍光強度、前方散乱光パルス幅と蛍光強度の組み合わせが挙げられる。好適には、例えばまず前方散乱光強度と前方散乱光パルス幅の組み合わせで2次元分布図(スキャッタグラム)を作成し、分布図上で細菌を含む集団を特定してゲーティングを行い、主に粘液糸を分離し、さらに、ゲーティングされた集団に対して、前方散乱光強度と蛍光強度の組み合わせで、さらに2次元分布図を作成し、蛍光強度の違いから細菌と他の成分(結晶や細胞の破片など)を分離する。概念図を図4に示す。なお、試料中に細菌のみが含まれる場合には、前方散乱光強度と蛍光強度の組み合わせで2次元分布図を作成し、細菌を計数することができる。

[0044]

【実施例】

以下に好適な実施例を示すが、本発明はこれに限定されない。

実施例1

試薬組成

(希釈液)

クエン酸

水酸化ナトリウム

92.3mM

0.75g/1

(pH2.5になる量)

テトラデシルトリメチルアンモニウムブロマイド

硫酸ナトリウム

0.1%(w/v)

9 0 mM

アスコルビン酸

8 5 mM

(染色液)

色素A(以下の構造式)

40ppm (エチレングリコール溶液)

【化24】

[0045]

亜硝酸イオンを多量に含む試料(細菌濃度 5.0×10^6 個/m1;病院尿) $140\,\mu$ 1に、上記組成の希釈液 $952\,\mu$ 1及び染色液を色素Aの最終濃度が1ppmになるように添加し、40°C、20秒間反応させ、赤色半導体レーザーを光源とするフローサイトメータで散乱光及び蛍光の測定を行い(分析尿量 $8.0\,\mu$ 1)、横軸に蛍光強度を、縦軸に前方散乱光強度をとって二次元分布図(スキャッタグラム)を作成した。結果を図1に示す。対照として、アスコルビン酸を含まない試薬を用いて測定を行った(図2)。

[0046]

アスコルビン酸を含まない試薬を用いた場合には、細菌が染色されず、蛍光強度が 0 であったのに対し、アスコルビン酸を添加した場合には、細菌が染色され、検出できることが確認できた。

[0047]

実施例2

上記実施例の希釈液において、アスコルビン酸の代わりにスルファミン酸100mMを用いて、同様の測定を行った。結果を図3に示す。実施例1と同様に細菌が染色され検出できることが確認された。

[0048]

【発明の効果】

本発明の細菌の染色方法によれば、亜硝酸イオンを還元できる物質を添加したので、試料中で、硝酸還元力のある細菌が亜硝酸イオンを産生していてもその影響を受けることなく、細菌を検出することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明の実施例1において、還元剤としてアスコルビン酸を使用した場合の蛍 光強度-前方散乱光強度のスキャッタグラムである。

【図2】

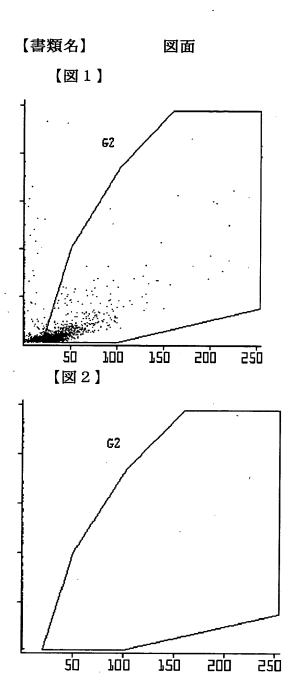
本発明の実施例1において、還元剤を含まない場合の蛍光強度-前方散乱光強度のスキャッタグラムである。

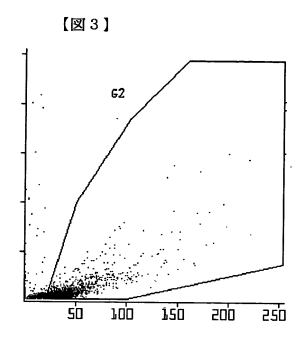
【図3】

本発明の実施例2において、還元剤としてスルファミン酸を使用した場合の蛍 光強度-前方散乱光強度のスキャッタグラムである。

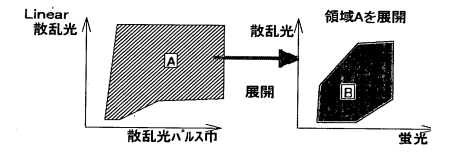
【図4】

本発明の細菌染色法を実施後、細菌を分離・計数する方法を表した概念図である。









【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 試料中に亜硝酸イオンが高濃度で存在しても、細菌を迅速に効率よく 検出できるような染色方法を提供する。

【解決手段】 亜硝酸イオンを還元可能な物質の存在下で、ポリメチン系色素を作用させて細菌を染色する。

【選択図】

図 1

出願人履歷情報

識別番号

[390014960]

1. 変更年月日

1998年10月 7日

[変更理由]

名称変更

住 所

神戸市中央区脇浜海岸通1丁目5番1号

氏 名

シスメックス株式会社